

Pakkausseloste: Tietoa käyttäjälle

Lymecycline Actavis 300 mg kapseli, kova lymesykliini (vastaa 300 mg tetrasykliiniä)

Lue tämä pakkausseloste huolellisesti, ennen kuin aloitat tämän lääkkeen käyttämisen, sillä se sisältää sinulle tärkeitä tietoja.

- Säilytä tämä pakkausseloste. Saatat tarvita sitä myöhemmin.
- Jos sinulla on kysyttävää, käänny lääkärin tai apteekkihenkilökunnan puoleen.
- Tämä lääke on määrätty vain sinulle, eikä sitä tule antaa muiden käyttöön. Se voi aiheuttaa haittaa muille, vaikka heillä olisikin samanlaiset oireet kuin sinulla.
- Jos havaitset haittavaikutuksia, käänny lääkärin tai apteekkihenkilökunnan puoleen. Tämä koskee myös sellaisia mahdollisia haittavaikutuksia, joita ei ole mainittu tässä pakkausselosteessa. Ks. kohta 4.

Tässä pakkausselosteessa kerrotaan:

1. Mitä Lymecycline Actavis on ja mihin sitä käytetään
2. Mitä sinun on tiedettävä, ennen kuin käytät Lymecycline Actavis -valmistetta
3. Miten Lymecycline Actavis -valmistetta käytetään
4. Mahdolliset haittavaikutukset
5. Lymecycline Actavis -valmisteen säilyttäminen
6. Pakkauksen sisältö ja muuta tietoa

1. Mitä Lymecycline Actavis on ja mihin sitä käytetään

Lymecycline Actavis kuuluu lääkeryhmään, jota kutsutaan tetrasykliinantibiooteiksi.

Lymecycline Actavis -valmistetta käytetään kohtalaisen tai vaikea-asteisen aknen hoitoon.

Se estää bakteerien kasvua infektioissa, kuten:

- Akne - ilmenee mustapäinä ja valkopäinä, joita usein kutsutaan finneiksi tai epäpuhtauksiksi. Lymecycline Actavis tehoaa bakteereihin, jotka ovat yksi aknen suurimmista aiheuttajista. Näiden bakteerien nimi on *propionibacterium acnes*. Jos et ole varma, miksi tätä lääkettä on määrätty sinulle, keskustele lääkärin kanssa.

Lymesykliiniä, jota Lymecycline Actavis sisältää, voidaan joskus käyttää myös muiden kuin tässä pakkausselosteessa mainittujen sairauksien hoitoon. Kysy neuvoa lääkäriltä, apteekkihenkilökunnalta tai muulta terveydenhuollon ammattilaiselta tarvittaessa ja noudata aina heiltä saamiasi ohjeita.

2. Mitä sinun on tiedettävä, ennen kuin käytät Lymecycline Actavis -valmistetta

Älä käytä Lymecycline Actavis -valmistetta

- jos olet allerginen lymesykliinille, millekään muulle tetrasykliinantibiootille tai tämän lääkkeen jollekin muulle aineelle (lueteltu kohdassa 6)
- jos sinulla on joskus ollut munuaissairaus
- jos olet alle 12-vuotias lapsi
- jos olet raskaana, suunnittelet raskautta tai imetät
- jos käytät suun kautta otettavia retinoideja (näihin kuuluu joitain muita aknen hoitoon käytettäviä lääkkeitä).

Varoitukset ja varotoimet

Keskustele lääkärin tai apteekkihenkilökunnan kanssa ennen kuin käytät Lymecycline Actavis-valmistetta

- jos sinulla on ollut maksasairauksia
- jos sinulla on ollut munuaissairauksia

- jos sinulla on systeeminen lupus erythematosus (allerginen sairaus, joka aiheuttaa nivelkipua, ihottumaa tai kuumetta)
- jos sinulla on myasthenia gravis (sairaus, joka heikentää lihaksia).

Vältä altistusta suoralle auringonpaisteelle tai solariumvalolle. Jos tunnet epämukavaa tunnetta iholla, lopeta tämän lääkkeen käyttö ja kysy neuvoa lääkäriltä.

Lapset ja nuoret

Lymecycline Actavis -valmistetta ei suositella alle 12-vuotiaille lapsille, sillä se voi aiheuttaa hammaskiilteen pysyvää värjäytymistä ja vaikuttaa luuston kehitykseen.

Muut lääkevalmisteet ja Lymecycline Actavis

Kerro lääkärille tai apteekkihenkilökunnalle, jos parhaillaan käytät tai olet äskettäin käyttänyt tai saatat joutua käyttämään muita lääkkeitä.

Älä käytä seuraavia lääkkeitä samaan aikaan Lymecycline Actavis -valmisteen kanssa, sillä ne voivat vaikuttaa sen tehoon. Ota seuraavat lääkkeet ainakin kaksi tuntia ennen tai jälkeen Lymecycline Actavis -valmisteen ottamista:

- ruuansulatusvalmisteet
- haavaumien hoitoon käytetyt lääkkeet
- kinapriili (korkean verenpaineen hoitoon)
- kalsiumia, alumiinia, magnesiumia, sinkkiä tai rautaa sisältävät ravintolisät
- didanosiiini (HIV:n hoitoon)

Kerro lääkärillesi, jos käytät jotakin seuraavista lääkkeistä:

- suun kautta otettava retinoidit (aknen hoitoon)
- antikoagulantit (veren hyytymistä estävät lääkkeet)
- diureetit (käytetään munuaissairauksien, sydänsairauksien tai korkean verenpaineen hoitoon)

Lymecycline Actavis ruuan ja juoman kanssa

Kohtuullinen maitomäärä (esim. lasillinen) ei vaikuta Lymecycline Actavis -valmisteen imeytymiseen. Lymecycline Actavis on aina otettava vesilasillisen kanssa.

Raskaus ja imetys

Kysy lääkäriltä tai apteekista neuvoa ennen minkään lääkkeen käyttöä.

Lymecycline Actavis -valmistetta ei saa käyttää, jos olet raskaana tai imetät.

Lääkkeiden, kuten Lymecycline Actavis -valmisteen käyttö voi vaikuttaa kehittyvien hampaiden kasvuun ja johtaa niiden pysyvään värjäytymiseen.

Ajaminen ja koneiden käyttö

Lääkkeen vaikutusta ajokykyyn ja koneiden käyttökykyyn ei ole tutkittu.

Lääke voi heikentää kykyä kuljettaa moottoriajoneuvoa tai tehdä tarkkaa keskittymistä vaativia tehtäviä. On omalla vastuullasi arvioida, pystytkö näihin tehtäviin lääkehoidon aikana. Lääkkeen vaikutuksia ja haittavaikutuksia on kuvattu muissa kappaleissa. Lue koko pakkausseloste opastukseksi. Keskustele lääkärin tai apteekkihenkilökunnan kanssa, jos olet epävarma.

3. Miten Lymecycline Actavis -valmistetta käytetään

Ota tätä lääkettä juuri siten kuin lääkäri on määrännyt. Tarkista ohjeet lääkäriltä tai apteekista, jos olet epävarma.

Aikuiset ja yli 12-vuotiaat lapset

Kohtalainen ja vaikea-asteinen akne

Normaali annos on yksi Lyme cycline Actavis -kapseli vuorokaudessa, mieluiten aamulla. Lyme cycline Actavis -kapselit otetaan aina vesilasillisen kanssa pystyasennossa. Ne on otettava kevyen, maitotuotteita sisältämättömän aterian yhteydessä.

Lyme cycline Actavis -valmisteen käyttöaika riippuu siitä, kuinka nopeasti tilasi kohenee. Aknen kohdalla hoito kestää normaalisti ainakin 8 - 12 viikkoa. Lääkärisi saattaa päättää jatkaa hoitoa enintään kuuden kuukauden ajan.

Alle 12-vuotiaat lapset

Lyme cycline Actavis -valmistetta ei suositella alle 12-vuotiaille lapsille, sillä se voi aiheuttaa hammaskiilteen pysyvää värjäytymistä ja vaikuttaa luuston kehitykseen.

Munuaisten vajaatoiminta

Jos kärsit munuaissairaudesta, lääkäri voi määrätä sinulle pienemmän annoksen.

Jos otat enemmän Lyme cycline Actavis -valmistetta kuin sinun pitäisi

Jos olet ottanut liian suuren lääkeannoksen tai vaikkapa lapsi on ottanut lääkettä vahingossa, ota aina yhteyttä lääkäriin, sairaalaan tai Myrkytystietokeskukseen (puh. 09 471 977) riskien arvioimiseksi ja lisäohjeiden saamiseksi.

Jos unohdat ottaa Lyme cycline Actavis -valmistetta

Jos unohdat ottaa annoksen, ota se heti, kun muistat asian, ja jatka sitten normaalisti, ellei ole jo seuraavan annoksen aika. Älä ota kaksinkertaista annosta korvatakseksi unohtamasi annoksen. Älä koskaan ota useampaa kapselia kuin lääkärisi suosittelee.

Jos lopetat Lyme cycline Actavis -valmisteen käytön

Antibiootit tehoavat akneen hitaasti. On tärkeää ottaa kaikki lääkärin sinulle määräämät Lyme cycline Actavis -kapselit. Jos lopetat Lyme cycline Actavis -valmisteen käytön liian pian, akne tai infektio voi pahentua tai oireet voivat palautua.

Jos sinulla on kysymyksiä tämän lääkkeen käytöstä, käänny lääkärin tai apteekkihenkilökunnan puoleen.

4. Mahdolliset haittavaikutukset

Kuten kaikki lääkkeet, tämäkin lääke voi aiheuttaa haittavaikutuksia. Kaikki eivät kuitenkaan niitä saa.

Jos sinulla on mikä tahansa seuraavista vaikea-asteisista haittavaikutuksista, lopeta kapselien käyttö ja kerro asiasta heti lääkärillesi tai mene lähimmän sairaalan ensiapuosastolle. Tämä koskee myös kaikkia mahdollisia haittavaikutuksia, joita ei ole mainittu tässä pakkausselosteessa.

Tuntematon (koska saatavissa oleva tieto ei riitä arviointiin):

- Vaikea-asteinen allerginen reaktio, joka aiheuttaa kasvojen, kielen ja kurkun turpoamista ja voi aiheuttaa suuria hengitysvaikeuksia.
- Vaikea sairaus, johon liittyy ihon vaikea-asteista kuoriutumista ja turvotusta, rakkuloiden muodostumista iholle, suuhun, silmiin ja sukuelimiin, ja kuumetta. Ihottuma, jossa erityisesti kämmeniin ja jalkapohjiin muodostuu vaaleanpunaisia ja mahdollisesti rakkulaisia läikkiä.

Lyme cycline Actavis voi aiheuttaa myös seuraavia haittavaikutuksia:

Yleiset haittavaikutukset (voi esiintyä enintään 1 henkilöllä 10:stä)

- pahoinvointi
- vatsakipu
- ripuli
- päänsärky

Tuntemattomat haittavaikutukset (koska saatavissa oleva tieto ei riitä arviointiin)

- näköhäiriöt

- huimaus
- oksentelu (pahoinvointi)
- silmien tai ihon keltaisuus (keltatauti)
- ihon lisääntynyt herkistyminen auringonvalolle
- aivopaineen kohoaminen
- muutokset tiettyjen verisolujen määrässä tai tyypissä
- ylävatsakipu
- muutokset joissain verikokeissa (maksan toimintaa mittaavissa kokeissa)
- kuume
- kutina, ihottuma tai nokkosihottuma
- suolistotulehdus

Seuraavia haittavaikutuksia voi esiintyä tetrasykliinien käytön yhteydessä (lääkeryhmä, johon Lyme cycline Actavis kuuluu):

- ruokatorven tulehdus tai haavaumat, jotka aiheuttava kipua, nielemisvaikeuksia tai kivuliasta närästystä
- nielemisvaikeudet
- haimatulehdus
- maksavaurio
- hampaiden värjäytyminen
- kielen, suun, poskien, ienten ja huulten tulehtuminen tai kipu
- sukuelinten alueen kipu tai kutina
- hiivainfektio peräaukon ympärillä tai sukuelimissä
- suolitulehdus
- pysyvä näön menetys

Haittavaikutuksista ilmoittaminen

Jos havaitset haittavaikutuksia, kerro niistä lääkärille, apteekkihenkilökunnalle tai sairaanhoitajalle. Tämä koskee myös sellaisia mahdollisia haittavaikutuksia, joita ei ole mainittu tässä pakkausselosteessa. Voit ilmoittaa haittavaikutuksista myös suoraan, www-sivusto: www.fimea.fi tai Lääkealan turvallisuus- ja kehittämiskeskus Fimea, Lääkkeiden haittavaikutusrekisteri, PL 55, 00034 FIMEA. Ilmoittamalla haittavaikutuksista voit auttaa saamaan enemmän tietoa tämän lääkevalmisteen turvallisuudesta.

5. Lyme cycline Actavis -valmisteen säilyttäminen

Ei lasten ulottuville eikä näkyville.

Älä käytä tätä lääkettä pakkauksessa tai läpipainopakkauksessa mainitun viimeisen käyttöpäivämäärän jälkeen. Viimeinen käyttöpäivämäärä tarkoittaa kuukauden viimeistä päivää.

Säilytä alle 25 °C.

Säilytä alkuperäispakkauksessa. herkkä valolle.

Lääkkeitä ei tule heittää viemäriin eikä hävittää talousjätteiden mukana. Kysy käyttämättömien lääkkeiden hävittämisestä apteekista. Näin menetellen suojelet luontoa.

6. Pakkauksen sisältö ja muuta tietoa

Mitä Lyme cycline Actavis sisältää?

- Vaikuttava aine on lymesykliini. Yksi kapseli sisältää 408 mg lymesykliiniä, joka vastaa 300 mg tetrasykliiniä.
- Muut aineet ovat vesipitoinen, kolloidinen piidioksidi ja magnesiumstearaatti. Kapselin runko-osa: titaanidioksidi (E171), liivate. Kapselin kuori: indigokarmiini (E132), musta rautaoksidi (E172), titaanidioksidi (E171) keltainen rautaoksidi (E172), liivate.

Lääkevalmisteen kuvaus ja pakkauskoot

Kova gelatiinikapseli, koko 0, sininen kuori ja valkoinen kapselin runko-osa.

16, 20, 21, 28, 56 ja 100 kapselia alumiini/alumiini-läpipainopakkauksessa.

Kaikkia pakkauskokoja ei välttämättä ole myynnissä.

Myyntiluvan haltija ja valmistaja

Myyntiluvan haltija

Actavis Group PTC ehf.

Reykjavikurvegi 76-78

Hafnarfjordur

Islanti

Valmistaja

Actavis ehf.

Reykjavikurvegi 78

Hafnarfjordur

Islanti

Balkanpharma Dupnitsa AD

3 Samokovsko Shosse Str.

2600 Dupnitsa

Bulgaria

Tämä pakkausseloste on tarkistettu viimeksi 10.4.2017.

Bipacksedel: Information till användaren

Lymecycline Actavis 300 mg kapsel, hård lymecyklin (motsvarande 300 mg tetracyklinbas)

Läs noga igenom denna bipacksedel innan du börjar ta detta läkemedel. Den innehåller information som är viktig för dig.

- Spara denna information, du kan behöva läsa den igen.
- Om du har ytterligare frågor vänd dig till läkare eller apotekspersonal.
- Detta läkemedel har ordinerats enbart åt dig. Ge det inte till andra. Det kan skada dem, även om de uppvisar sjukdomstecken som liknar dina.
- Om du får biverkningar, tala med läkare eller apotekspersonal. Detta gäller även eventuella biverkningar som inte nämns i denna information. Se avsnitt 4.

I denna bipacksedel finns information om följande:

1. Vad Lymecycline Actavis är och vad det används för
2. Vad du behöver veta innan du tar Lymecycline Actavis
3. Hur du tar Lymecycline Actavis
4. Eventuella biverkningar
5. Hur Lymecycline Actavis ska förvaras
6. Förpackningens innehåll och övriga upplysningar

1. Vad Lymecycline Actavis är och vad det används för

Lymecycline Actavis tillhör en grupp läkemedel som kallas tetracyklinantibiotika.

Lymecycline Actavis används för behandling av måttlig till svår akne.

Det hindrar tillväxt av bakterier vid infektioner som:

- Akne med pormaskar och kvisslor, ofta även kallade finnar. Lymecycline Actavis angriper bakterier som är en av huvudorsakerna till akne. Dessa bakterier kallas *propionibacterium acnes*. Fråga din läkare om du inte är säker på varför du har fått det här läkemedlet.

Lymecyklin som finns i Lymecycline Actavis kan också vara godkänt för att behandla andra sjukdomar som inte nämns i denna produktinformation. Fråga läkare, apotek eller annan hälsovårdspersonal om du har ytterligare frågor och följ alltid deras instruktion.

2. Vad du behöver veta innan du tar Lymecycline Actavis

Ta inte Lymecycline Actavis

- om du är allergisk mot lymecyklin, något annat tetracyklinantibiotikum eller något annat innehållsämne i detta läkemedel (anges i avsnitt 6).
- om du någonsin har haft en njursjukdom.
- om du är ett barn under 12 år.
- om du är gravid, planerar att bli gravid eller ammar.
- om du tar systemiska retinoider inklusive orala retinoider (denna grupp av läkemedel innehåller några andra läkemedel som används för behandling av akne).

Varningar och försiktighet

Tala med läkare eller apotekspersonal innan du tar Lymecycline Actavis

- om du har haft leverbesvär
- om du har haft njurbesvär
- om du har systemisk lupus erythematosus (ett allergiskt tillstånd som orsakar ledvärk, hudutslag eller feber)
- om du har myasthenia gravis (en sjukdom som försvagar musklerna).

Du bör undvika direkt exponering för solljus och artificiellt solljus i solarium. Om du får hudbesvär ska du sluta ta läkemedlet och rådfråga läkare.

Barn och ungdomar

Lymecycline Actavis rekommenderas inte för användning till barn under 12 år eftersom det kan orsaka permanent missfärgning av tandemaljen och påverka skelettets utveckling.

Andra läkemedel och Lymecycline Actavis

Tala om för läkare eller apotekspersonal om du tar, nyligen har tagit eller kan tänkas ta andra läkemedel.

Ta inte följande läkemedel samtidigt som Lymecycline Actavis eftersom de kan påverka läkemedelseffekten.

Ta dem minst två timmar före eller två timmar efter intag av Lymecycline Actavis:

- medel mot matsmältningsbesvär
- medel mot magsår
- kinapril (mot högt blodtryck)
- kosttillskott som innehåller kalcium, aluminium, magnesium, zink eller järn
- didanosin (används för behandling av hiv).

Tala om för läkare om du tar något av följande:

- systemiska retinoider inklusive orala retinoider (mot akne)
- antikoagulantia (för att hindra blodproppsbildning)
- diuretika (används för att behandla njursjukdom, hjärtsjukdom och högt blodtryck)

Lymecycline Actavis med mat och dryck

Absorptionen av Lymecycline Actavis påverkas inte av måttliga mängder mjölk (t.ex. ett glas). Lymecycline Actavis ska alltid tas med ett glas vatten.

Graviditet och amning

Rådfråga läkare innan du tar något läkemedel.

Du får inte ta Lymecycline Actavis om du är gravid eller ammar.

Användning av läkemedel som Lymecycline Actavis kan påverka tändernas utveckling och leda till permanent missfärgning.

Körförmåga och användning av maskiner

Inga studier av förmågan att köra bil eller använda maskiner har utförts.

Du är själv ansvarig för att bedöma om du är i kondition att framföra motorfordon eller utföra arbete som kräver skärpt uppmärksamhet. En av faktorerna som kan påverka din förmåga i dessa avseenden är användning av läkemedel på grund av deras effekter och/eller biverkningar. Beskrivning av dessa effekter och biverkningar finns i andra avsnitt. Läs därför all information i denna bipacksedel för vägledning. Diskutera med läkare eller apotekspersonal om du är osäker.

3. Hur du tar Lymecycline Actavis

Ta alltid detta läkemedel enligt läkarens anvisningar. Rådfråga läkare eller apotekspersonal om du är osäker.

Vuxna och barn över 12 år

Måttlig till svår akne

Rekommenderad dos är en Lymecycline Actavis kapsel en gång om dagen, helst på morgonen. Lymecycline Actavis kapslar ska alltid tas med ett glas vatten i sittande eller stående ställning. De ska tas i samband med en lätt måltid som inte innehåller mejeriprodukter.

Hur länge behandlingen med Lymecline Actavis ska pågå beror på hur snabbt ditt tillstånd förbättras. För akne brukar det ta minst 8 till 12 veckor. Läkaren kan besluta att behandlingen ska pågå i 6 månader som längst.

Barn under 12 år

Lymecline Actavis rekommenderas inte för användning till barn under 12 år eftersom det kan orsaka permanent missfärgning av tandemaljen och påverka skelettets utveckling.

Nedsatt njurfunktion

Om du har besvär med njurarna, kan läkaren sänka dosen.

Om du har tagit för stor mängd av Lymecline Actavis

Om du fått i dig för stor mängd läkemedel eller om t.ex. ett barn fått i sig läkemedlet av misstag kontakta läkare, sjukhus eller Giftinformationscentralen (tel. 09 471 977) för bedömning av risken samt rådgivning.

Om du glömmer att ta Lymecline Actavis

Om du glömmer att ta en dos, ta den bara när du kommer ihåg det och fortsätt som förut om det inte är dags för nästa dos. Ta inte dubbel dos för att kompensera för glömd dos. Du ska aldrig ta fler kapslar än vad läkaren rekommenderar.

Om du slutar ta Lymecline Actavis

Akne svarar långsamt på antibiotika. Det är viktigt att du tar alla kapslar av Lymecline Actavis som läkaren har ordinerat. Om du slutar ta Lymecline Actavis för snart, kan din akne eller infektion förvärras eller återkomma.

Om du har ytterligare frågor om detta läkemedel, kontakta läkare eller apotekspersonal.

4. Eventuella biverkningar

Liksom alla läkemedel kan detta läkemedel orsaka biverkningar, men alla användare behöver inte få dem.

Om du får någon av följande allvarliga biverkningar, ska du sluta ta kapslarna och omedelbart kontakta läkare eller uppsöka närmaste akutmottagning. Detta gäller även eventuella biverkningar som inte nämns i denna information.

Ingen känd frekvens (frekvensen kan inte beräknas från tillgängliga data):

- Allvarlig allergisk reaktion som orsakar svullnad i ansiktet, tungan och halsen, vilket kan orsaka stora andningssvårigheter.
- Allvarlig sjukdom med svårt fjällande hud och hudsvullnad, blåsbildning i huden, munnen, ögonen, könsorganen och feber. Hudutslag med rosa-röda fläckar, särskilt på handflatorna eller fotsulorna, eventuellt med blåsbildning.

Lymecline Actavis kan också orsaka följande biverkningar.

Vanliga biverkningar (kan förekomma hos upp till 1 av 10 personer)

- illamående
- buksmärta
- diarré
- huvudvärk.

Ingen känd frekvens (frekvensen kan inte beräknas från tillgängliga data)

- synstörningar
- yrsel
- kräkning (illamående)
- gulfärgning av huden eller ögonen (gulsot)
- ökad hudkänslighet för solljus

- ökat tryck i hjärnan
- förändringar i antalet eller typen av vissa blodkroppar
- smärtor i övre delen av buken
- förändringar i vissa blodtester (leverfunktionstester)
- feber
- klåda, hudutslag eller nässelfeber
- inflammation i tarmen.

Följande biverkningar kan förekomma under behandling med den grupp av läkemedel som Lymecline Actavis tillhör (tetracykliner):

- inflammation eller sårbildning i matstrupen, vilket orsakar smärta och sväljsvårigheter eller smärtsam halsbränna.
- sväljsvårigheter
- inflammation i bukspottkörteln
- leverskada
- missfärgning av tänderna
- inflammation eller ömhet i tungan, munnen, kinderna, tandköttet eller läpparna
- ömhet eller klåda runt könsorganen
- infektion med jästsvamp runt anus eller könsorgan
- infektion i tjocktarmen
- permanent synnedbättningsförändring.

Rapportering av biverkningar

Om du får biverkningar, tala med läkare, apotekspersonal eller sjuksköterska. Detta gäller även biverkningar som inte nämns i denna information. Du kan också rapportera biverkningar direkt, webbplats: www.fimea.fi eller Säkerhets- och utvecklingscentret för läkemedelsområdet Fimea, Biverkningsregistret, PB 55, 00034 FIMEA. Genom att rapportera biverkningar kan du bidra till att öka informationen om läkemedels säkerhet.

5. Hur Lymecline Actavis ska förvaras

Förvara detta läkemedel utom syn- och räckhåll för barn.

Används före det utgångsdatum som anges på kartongen och blisterförpackningen efter Utg.dat. eller EXP. Utgångsdatumet är den sista dagen i angiven månad.

Förvaras vid högst 25 °C.

Förvaras i originalförpackningen. Ljuskänsligt.

Läkemedel ska inte kastas i avloppet eller bland hushållsavfall. Fråga apotekspersonalen hur man kastar läkemedel som inte längre används. Dessa åtgärder är till för att skydda miljön.

6. Förpackningens innehåll och övriga upplysningar

Innehållsdeklaration

- Den aktiva substansen är lymecyklin. Varje kapsel innehåller 408 mg lymecyklin, motsvarande 300 mg tetracyklin.
- Övriga innehållsämnen är kolloidal hydratiserad kiseldioxid, magnesiumstearat, kapselns underdel: titandioxid (E171), gelatin, kapselns ovandel: indigokarmin (E132), svart järnoxid (E172), titandioxid (E171), gul järnoxid (E172), gelatin.

Läkemedlets utseende och förpackningsstorlekar

Hård gelatinkapsel storlek 0, blå ovandel och vit underdel.

16, 20, 21, 28, 56 och 100 kapslar i al/al-blisters.

Eventuellt kommer inte alla förpackningsstorlekar att marknadsföras.

Innehavare av godkännande för försäljning och tillverkare

Innehavare av godkännande för försäljning

Actavis Group PTC ehf.
Reykjavíkurvegi 76-78
Hafnarfjörður
Island

Tillverkare

Actavis ehf.
Reykjavíkurvegi 78
Hafnarfjörður
Island

Balkanpharma Dupnitsa AD
3 Samokovsko Shosse Str.
2600 Dupnitsa
Bulgarien

Denna bipacksedel ändrades senast 10.4.2017.